

## APPEL INTERNE et EXTERNE AUX CANDIDATURES N° 2022-135

Le CHU de Liège recrute :

### 1 Datamanager (H/F/X)

Service de pneumologie - allergologie  
à temps plein (38h/sem.)

(Voir définition de fonction détaillée en annexe)

## VOTRE PROFIL

### 1. Vous remplissez les conditions de qualification et/ou expérience suivantes :

(Diplôme belge / diplôme reconnu équivalent par la Fédération Wallonie - Bruxelles/ reconnaissance professionnelle émanant du Service Public Fédéral Santé Publique)

Niveau / Orientation
Licence / Master de préférence dans un domaine scientifique ou médical
Enseignement supérieur de type court (graduat/baccalauréat) infirmier + visa
Enseignement supérieur de type court (graduat/baccalauréat)

### 2. Vous possédez une affinité avec l'outil informatique et l'analyse de données

### 3. Vous maîtrisez l'anglais (lu, écrit, parlé)

### 4. Vous possédez les compétences suivantes :

- Productivité et fiabilité
- Rigueur (soucis du détail et du respect des règles relatives aux études cliniques)
- Analyse
- Ecoute/empathie
- Esprit d'équipe et collaboration
- Flexibilité (tâches, relationnelle et horaire)

### 5. Vous êtes de conduite répondant aux exigences de la fonction et jouissez de vos droits civils et politiques.

### 6. Vous disposez des aptitudes physiques requises constatées par le médecin du travail

## CONDITIONS D'ENGAGEMENT

- Contrat de/affectation en remplacement à pourvoir dès que possible et jusque fin d'année 2022 minimum.
- Site de prestation : CHU Sart-Tilman ; selon les nécessités du service, ces prestations pourront s'effectuer sur un des autres sites d'activité du CHU.
- Horaire : Temps plein (38h/sem.). Prestations de 07h36' par jour, à réaliser du lundi au vendredi entre 08h45 et 19h (avec une demi-heure à une heure de temps de repas).
- Rémunération mensuelle brute à temps plein : 3151,63 euros (IFIC15)
  - Echelle IFIC15 sans valorisation d'ancienneté à l'index 1.8845 (juin 2022)
  - Possibilité de valorisation de l'expérience professionnelle (voir coordonnées dans la rubrique « pour tout renseignement complémentaire »).

Si vous êtes membre du personnel et que vous n'avez pas opté pour la carrière IFIC, nous invitons à prendre contact avec le service recrutement.

Pour le personnel CHU, en cas de promotion, maintien du barème actuel et obtention d'une indemnité pour fonction supérieure pendant la période probatoire.

## MODALITES DE SELECTION

- Examen des CV (éliminatoire)
- Entretien de présélection (par téléphone, par visio-conférence ou en nos bureaux) en fonction du nombre de candidatures (éliminatoire)
- Questionnaire en ligne d'évaluation du potentiel professionnel
- Entrevue finale avec jury (éliminatoire) (**le mercredi 20 juillet 2022, sur convocation**)

## DEPOT DE VOTRE CANDIDATURE

- Cette fonction vous intéresse. Vous correspondez au profil recherché. Envoyez votre candidature pour le **dimanche 10 juillet 2022** au plus tard :
  - ✓ si vous n'êtes pas/plus membre du personnel CHU : sur le site internet du CHU [www.chuliege.be](http://www.chuliege.be) – rubrique « **travailler au CHU** »
  - ✓ si vous exercez au CHU en qualité d'indépendant: sur le site internet du CHU [www.chuliege.be](http://www.chuliege.be) – rubrique « **travailler au CHU** »
  - ✓ si vous êtes membre du personnel CHU : sur l'intranet -> espace « myCHU » -> rubrique « nos offres d'emploi »
- Elle doit être accompagnée des documents suivants :
  - **lettre de motivation**
  - **curriculum vitae détaillé**
  - **photo d'identité**

Si vous n'êtes pas membre du personnel du CHU, vous devez **également fournir** :

- Copie de votre carte d'identité (avec photo de bonne qualité)
- Copie du diplôme requis (ou copie de la reconnaissance de l'équivalence) et de ses annexes (formations théorique et pratique) + copie du visa

**Référence de l'appel à rappeler dans toute correspondance :**  
Appel 2022-135 - Datamanager au service de pneumologie - allergologie

## POUR TOUT RENSEIGNEMENT COMPLEMENTAIRE

- Sur la nature exacte des tâches liées à l'emploi, vous pouvez vous présenter ou vous informer auprès de Benoit Ernst, benoit.ernst@uliege.be, tel: 0484/87.98.53.  
**Nous vous conseillons vivement de vous informer préalablement sur la fonction à pourvoir.**
- A propos des formalités administratives, vous pouvez vous adresser au Département de Gestion des Ressources Humaines - Service Recrutement – WILMES Fanny: 04/366.78.61, Fanny.Wilmes@chuliege.be

*Le CHU de Liège est l'hôpital universitaire, public et pluraliste de Wallonie.*

*Avec ses 6000 collaborateurs, il est le principal employeur de la région liégeoise. Il déploie ses 1038 lits sur plusieurs sites. Outre son activité clinique, le CHU a une mission d'enseignement et de recherche pour élaborer et diffuser les progrès de la médecine au bénéfice de la communauté.*

## MISSION

Le data manager participe aux activités de recherche et de développement notamment par la coordination administrative et logistique d'études cliniques.

A la demande et dans la limite de ses qualifications, le data manager réalise des soins paramédicaux ou autres activités liées à l'accompagnement du patient dans son développement (ex. exercices physiques, réadaptations fonctionnelles, etc.).

<b>Positionnement organisationnel</b>	Département de médecine interne Service de pneumologie - allergologie
<b>Liens hiérarchiques</b>	<b>Sous l'autorité</b>
	Chef de service de Pneumologie- Allergologie
	<b>Sous la supervision</b>
	des médecins en charge des études cliniques
	<b>A autorité sur</b>
<b>Liens fonctionnels</b>	<b>Collaborations internes</b>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Les médecins coordinateurs de la recherche clinique</li> <li>- Les responsables et agents du service (médecins, infirmiers, techniciens, secrétaires, data managers, etc.)</li> <li>- L'ensemble du personnel des divers départements et services du CHU et plus particulièrement avec les médecins et agents des services collaborant aux études cliniques (ex. prise de sang, laboratoire de chimie médicale, imagerie médicale, etc.)</li> </ul>
	<b>Collaborations externes</b>
<ul style="list-style-type: none"> <li>- Les administrations et organismes : le Comité d'Éthique, l'Agence Fédérale des Médicaments et Produits de Santé (AFMPS), les autres hôpitaux participant aux études cliniques, les firmes pharmaceutiques sponsorisant les études cliniques, les hôpitaux, universités et groupes académiques coopératifs sponsorisant les études cliniques, les organismes d'accréditations, le Ministère de la Santé et des Affaires Sociales, etc.</li> </ul>	

*La définition de fonction est un document objectif et non exhaustif qui formalise le contenu de la fonction. Celle-ci est susceptible d'évoluer, notamment, selon les nécessités du service.*

## Responsabilités et activités transversales

### Participation aux activités de recherche

Garantir une qualité optimale des soins au patient participant à un essai clinique
Organiser les différents examens et/ou manipulations requis dans le protocole de l'étude suivant les instructions du responsable scientifique de l'étude ou de l'investigateur principal
Vérifier sur base du dossier médical les critères d'inclusion et d'exclusion d'un patient sélectionné pour une étude clinique
Assister le prestataire lors de la réalisation des études notamment en vérifiant l'exhaustivité du relevé des données
Réceptionner les échantillons, les résultats et documents relatifs à la recherche et les traiter en concertation avec le responsable scientifique de l'étude
A la demande, préparer l'envoi des prélèvements biologiques dans les laboratoires centraux désignés par la firme pharmaceutique
A la demande, réaliser des actes techniques dans les limites de sa qualification professionnelle et/ou de son agrément dans le cadre des études (ex. prélèvements sanguins, enregistrements ECG ou d'imagerie médicale, etc.)
A la demande, dans la limite de ses qualifications (ou de son agrément) et sous la supervision du médecin, préparer l'administration des médicaments utilisés pour les études et vérifier que le patient a bien agi en conformité aux instructions
Le cas échéant, mesurer les paramètres cliniques et les valider dans des populations particulières

### Gestion administrative et logistique des recherches

Si nécessaire, assurer la gestion des contacts avec les patients/participants (ex. recrutement de volontaires, consultations, prises de rendez-vous, etc.)
Répondre aux demandes des partenaires scientifiques internes et externes
Préparer et réaliser les réunions liées aux projets de recherche / études cliniques
Contribuer à la préparation des documents pour la réalisation des études cliniques académiques (ex. protocoles, consentement, formulaires, demandes au Comité d'Éthique, AFMPS, etc.)
Compléter les cahiers de rapport du patient en concordance avec le dossier médical
Préparer et mettre à la disposition des Associés de Recherche Clinique (CRA) : les dossiers médicaux, les CRF (Case Report Form) complétés des patients et tous les documents essentiels lors des visites de monitoring
Tenir à jour les dossiers de recherches scientifiques (cliniques et pré-cliniques)
Relever tous les événements indésirables (AE) et tous les événements indésirables sérieux (SAE) survenus pendant l'étude et en informer le responsable scientifique de l'étude

### Diffusions scientifiques

Participer à la rédaction, l'édition et la diffusion des publications scientifiques (ex. fournir et synthétiser les données, relire les publications, suggérer des idées de développement, etc.)
--

### Support administratif à l'activité

Participer à la gestion des données (ex. suivi / mise à jour de bases de données, analyse / traitement / exploitation des données, réalisation de statistiques relatives à l'activité, etc.)
Préparer et rédiger divers documents
Encoder des demandes, des données diverses, etc.
Participer à la rédaction et aider à la mise en place de supports d'informations (ex. brochures d'informations, posters scientifiques, contenu de site web, etc.)

### Gestion des contacts

Gérer les appels téléphoniques
Gérer le courrier (distribution, rédaction, expédition) et/ou le mailing

Développer des relations et collaborations internes et/ou externes

### **Participation à la démarche qualité**

Participer activement à la démarche d'amélioration continue de la qualité mise en place au sein du secteur / service / département et de l'institution

Respecter et contribuer à faire respecter les règles de « good clinical practices » (GCP)

Participer au développement et à l'élaboration des procédures et processus

### **Support aux missions d'enseignement - formation**

Participer aux activités d'enseignement et/ou de formation

### **Implication dans les activités du département / service**

Participer aux réunions ou groupes de travail qui le concernent

Participer aux activités ou projets spécifiques liés à l'activité

Réaliser les activités spécifiques et/ou ponctuelles déléguées par le responsable hiérarchique

## **Responsabilités et activités spécifiques**

### **Continuité et suivi des soins**

Consulter le dossier médical et la prescription du médecin

Assurer l'accompagnement, l'information et l'écoute du patient et/ou de sa famille

Assurer l'éducation du patient (et de sa famille) dans ses problématiques

Développer des outils éducatifs

## Cadre de l'activité – Règlementation(s)

Législations et réglementations externes
Procédures et réglementations internes au CHU, au département ou au service
ICH-GCP guidelines
Lois de 2004 et ses arrêtés royaux portant sur les essais cliniques
Standard Operating Procedures